

Cara uji kimia kuningan perunggu



SNI 07 - 0958 - 1989

CARA UJI KIMIA KUNINGAN/PERUNGGU

500107-0950-89

4+1 3 66 / 6 UAN 1987 UDC.669,35'6



CARA UJI KIMIA KUNINGAN/PERUNGGU

SH. 1196-84

REPUBLIK INDONESIA
DEPARTEMEN PERINDUSTRIAN



DAFTAR ISI

Halamar	l.
1. RUANG LINGKUP	1
2. PERSIAPAN CONTOH UJI	1
3. CARA UJI	1
3.1. Kadar tembaga dan timbal dengan metoda elektrolisa	1
3.2. Kadar timbal dengan metoda Elektrolisa	3
3.3. Kadar timbal dengan metoda sulfat	5
3.4. Kadar seng dengan metoda oksida	6
3.5. Kadar antimon dan timah dengan metoda pengendapan bersama mangan	8
3.6. Kadar silikon dengan metoda dehidrasi asam sulfat	1
3.7. Kadar aluminium dengan metoda gravimetri	3
3.8. Kadar nikel dengan metoda dimetilglioksim	5
3.9. Kadar besi dengan metoda dikromat	6
3.10. Kadar mangan dengan metoda bismutat	9
3.11. Kadar mangan dengan metoda bromat	1
3.12. Kadar fosfor dengan metoda alkalimetri	2
3.13. Kadar arsen dengan metoda destilasi bromat (Moffat) 2	6
3.14. Kadar belerang dengan metoda pembakaran langsung 2	8

CARA UJI KIMIA KUNINGAN DAN PERUNGGU

1. RUANG LINGKUP

Standar ini meliputi cara penyiapan contoh uji dan cara uji kimia kuningan dan perunggu yang terdiri dari unsur-unsur : tembaga, seng, timbal, timah, silikon, aluminium, nikel, besi, manggan, fosfor, arsen, antimon dan belerang.

2. CARA PENYIAPAN CONTOH UJI

Jumlah pengambilan dan penyiapan contoh uji dilakukan sesuai dengan ketentuan yang berlaku.

3. CARA UJI

3.1. Kadar Tembaga dan Timbal dengan Metoda Elektrolisa.

3.1.1. Prinsip.

Tembaga dan timbal diendapkan sebagai garam sulfida. Endapan dilarutkan dalam asam kemudian di elektrolisa. Tembaga mengendap pada katoda dan timbal (II) oksida mengendap pada anoda secara bersama.

3.1.2. Bahan.

- Asam nitrat, HNO₃: HNO₃ pekat, HNO₃ (1:1), HNO₃ (1:99)
- Asam sulfat, H₂ SO₄ pekat
- Larutan natrium sulfida, Na₂ S (250 g per l).
- Larutan natrium sulfida, Na₂ S (20 g per 1).
- Larutan natrium hidroksida, NaOH (250 g per l).
- Asam klorida, HCl (0,1 N).
- Alkohol, C₂ H₅ OH.
- Larutan asam timbal :

Tambahkan 150 ml. H₂ SO₄ kedalam 900 ml. a.ir. Larutkan 0,5 g timbal asetat dalam 150 ml. air dan tambahkan kedalam larutan H₂ SO₄ panas tersebut diatas sambil diaduk.

Diamkan larutan minimum 24 jam dan dekanter lewat saringan asbes tipis.

- Larutan timbal nitrat, Pb(NO₃)₂ (10 g per l).
- Bubur kertas saring:

Sejumlah potongan kertas saring ditambah air dan HNO3 encer secukupnya, kemudian dipanaskan sampai menjadi bubur.

Kertas saring bebas abu.

3.1.3. Peralatan.

- Alat elektrolisa dengan elektroda platina.
- Timbangan analitis.

- Gelas arloji.
- Gelas piala: 250 ml, 400 ml.
- Pipet ukur: 10 ml, 25 ml, 50 ml.
- Labu ukur: 1 liter.
- Penangas air
- -Corong
- Cawan Gooch
- Pengering (Oven)
- Bunsen
- Eksikator.

3.1.4. Prosedur

Prosedur untuk paduan mengandung timah 1,5 % dan lebih, timbal dibawah 6 % dan silikon dibawah 0,5 %.

- a. Timbang teliti 2 g contoh, masukkan ke dalam gelas piala 250 ml.
 - Tambahkan 25 ml. HNO₃ (1:1) dan tutup.
 - Didihkan pelan-pelan pada penangas air sampai uap coklat hilang.
 - Tambahkan 50 ml. air panas, dan diamkan pada penangas air selama 1 jam.
 - Tambahkan bubur kertas saring dan saring dengan kertas saring bebas abu.
 - Cuci dengan HNO₃ (1:99) panas beberapa kali. Filtrat dan larutan bekas pencuci ditampung. . . . (I).
- b. Pindahkan kertas saring dan isinya pada gelas piala semula.
 - Tambahkan 15 ml. H₂SO₄ dan 25 ml. HNO₃, panaskan sampai semua unsur organik terurai.
 - Pindahkan larutan tersebut pada gelas piala 400 ml. dan encerkan sampai 250 ml.
 - Tambahkan larutan NaOH (250 g per l) sehingga larutan alkalis.
 - Tambahkan 20 ml. larutan Na₂S (250 g per l), aduk dan panaskan pada penangas air sampai larutan jernih.
 - -- Dinginkan pada suhu kamar, saring dengan kertas saring bebas abu dan cuci endapan dengan larutan Na₂S (20 g per 1).
 - Larutkan endapan dalam beberapa ml HNO₃ (1:1) dan tambahkan ke
 (I).
- c. Tambahkan 1 tetes HCl 0,1 N kedalam larutan dan encerkan menjadi 150 ml.
 - Elektrolisa larutan yang terjadi dengan menggunakan elektroda yang sudah diketahui beratnya pada rapat arus 0,5 Amp/dm² atau 4 Amp/ dm² sampai larutan tidak berwarna, kemudian cuci penutup dan dinding gelas piala.
 - Tanpa pemutusan arus, angkat katoda dari larutan dan cuci dengan air kemudian dalam 2 buah gelas piala berisi alkohol secara berturut-turut.

- Keringkan dalam pengering pada 110 °C sampa i berat tetap.
- Dinginkan dan timbang endapan sebagai logam tembaga.
- Lepaskan anodanya, cuci dengan air dan keringkan pada 110-120 °C sampai berat tetap.
 - Hati-hati memindahkan anoda, karena endapan nya rapuh.
- Dinginkan anoda dan timbang endapan sebagai PbO₂.
- Simpan larutan bebas elektrolisa untuk penentuan seng, aluminium dan nikel (= V).

3.1.5. Perhitungan:

Kadar Tembaga (Cu) =
$$\frac{A}{B}$$
 x 100 %
B

Kadar Timbal (Pb) = $\frac{(C \times 0,866)}{x}$ x 100 %

Dimana:

A = berat tembaga yang diperoleh, gram.

B = berat contoh yang digunakan, gram.

C = berat PbO₂ yang diperoleh, gram.

- Jika mangan ada dalam paduan, sesudah anoda diangkat dari larutan, masukkan gelas piala 250 – 400 ml.
- Larutkan endapannya dengan HNO_3 (1 : 1) yang mengandung beberapa tetes alkohol dan pindahkan anoda dari gelas piala.
- Tambahkan 35 ml. larutan asam timbal dan uapkan sampai terjadi uap putih.
- Dinginkan dan tambahkan 30 ml. air.
- Panaskan sampai mendidih dan diamkan selama 1 2 jam.
- Saring larutan melalui corong Gooch berasbes dan cuci endapan dengan larutan asam timbal dingin.
- Panaskan endapan PbSO₄ mula-mula dengan api kecil kemudian pada 500 600 °C sampai berat tetap.

3.1.6. Perhitungan:

Kadar timbal (Pb) =
$$\frac{(A \times 0,6833)}{B} \times 100 \%$$

Dimana:

A = berat PbSO₄ yang diperoleh, gram.

B = berat contoh yag digunakan, gram.

3.2. Kadar Timbal dengan Metoda Elektrolisa.

3.2.1. Prinsip.

Timbal dilarutkan dengan asam kemudian dielektrolisa. Timbal (II) oksida akan mengendap pada anoda.

3.2.2. Bahan

- Asam nitrat, HNO₃ (1:1).
- Asam fluorida, HF pekat.

3.2.3. Peralatan

- Alat elektrolisa dengan elektroda platina.
- Timbangan analitis.
- Gelas arloji.
- Gelas piala 250 ml.
- Pipet ukur: 10 ml., 50 ml.
- Pengering (Oven).
- Eksikator.

3.2.4. Prosedur

Prosedur untuk paduan mengandung timbal dibawah 6 %, timah dibawah 0,05 % dan fosfor dibawah 0,01 %.

 Timbang teliti contoh sesuai dengan Tabel berikut dan masukkan kedalam gelas piala 250 ml.

Tabel I Berat Contoh

Timbal, %	Berat contoh, gram.
Dibawah 1,0	5
1,0-6,0	1

- Tambahkan:

- 50 ml. HNO₃ (1:1), untuk contoh mengandung timbal dibawah 1,0 %, kemudian tutup gelas piala.
- -20 ml. HNO_3 (1:1), untuk contoh mengandung timbal 1,0 -6,0 % kemudian tutup gelas piala.
- Jika silikon ada dalam paduan, tambahkan HF secukupnya sampai larutan jernih.
- Bila telah larut sempurna, didihkan larutan sampai uap coklat hilang, dan biarkan dingin.
- Cuci tutup dan dinding gelas piala.
- Encerkan larutan menjadi 150 ml.
- Elektrolisa larutan pada rapat arus 1,25 1,50 Amp per dm2 selama 1 jam.
- Cuci tutup, dinding gelas piala dan elektroda, kemudian lanjutkan elektrolisa sampai larutan tidak berwarna.
- Tanpa pemutusan arus, alurkan (siphon off) larutan dari gelas piala dan ganti dengan air.
- Angkat anoda segera, cuci dengan air, dan keringkan pada 110 120 °C sampai berat tetap.
 - Hati-hati memindahkan anoda, karena endapannya rapuh.
- Dinginkan anoda dan timbang endapan sebagai PbO₂

3.2.5. Perhitungan

Kadar Timbal (Pb) =
$$\frac{(A \times 0,866)}{B} \times 100 \%$$

Dimana:

A = berat PbO₂ yang diperoleh, gram.

B = berat contoh yang digunakan, gram.

3.3. Kadar Timbal dengan Metoda Sulfat.

3.3.1. Prinsip

Timbal diendapkan sebagai timbal sulfat.

3.3.2. Bahan.

- Asam nitrat, HNO₃: HNO₃ pekat, HNO₃ (1:1)
- Asam sulfat, $H_2SO_4: H_2SO_4$ pekat, H_2SO_4 (1:1).
- Larutan natrium hidroksida, NaOH (250 g per 1).
- Larutan natrium sulfida, Na₂ S (250 g per l).
- Larutan natrium sulfida, Na₂S (20 g per l).
- Kertas saring bebas abu.

3.3.3. Peralatan

- Timbangan analitis
- Gelas arloji
- Gelas piala: 250 ml, 400 ml.
- Pipet ukur : 10 ml, 50 ml.
- Pipet Volume 1 liter.
- Penangas air.
- Corong
- Cawan Gooch.
- Cawan platina.
- Bunsen
- Eksikator.

3.3.4. Prosedur

- Prosedur untuk paduan mengandung timbal 6 % dan lebih.
- Timbang teliti 1 g. contoh, masukkan gelas piala 250 ml.
- Tambahkan 15 ml. HNO₃ (1:1) dan tutup.
- Panaskan pada penangas air sampai pelarutan contoh sempurna.
- Tambahkan 50 ml. air panas dan diamkan pada penangas air selama 1 2 jam.
- Jika timah ada, saring larutan dengan kertas saring bebas abu dan filtratnya ditampung . . . (I).
- Pindahkan kertas saring dan isinya pada gelas piala semula.

- Tambahkan 15 ml. H₂SO₄ dan 25 ml. HNO₃, panaskan sampai semua unsur organik terurai.
- Pindahkan larutan tersebut pada gelas piala 400 ml dan encerkan sampai 250 ml.
- Tambahkan larutan NaOH (250 g per l) sehingga larutan alkalis.
- Tambahkan 20 ml. larutan Na₂ S (250 g per l), aduk dan panaskan pada penangas air sampai larutan jernih.
- Dinginkan pada suhu kamar, saring dengan kertas saring bebas abu dan cuci endapan dengan larutan Na₂ S (20 g per 1).
- Larutkan endapan dalam beberapa ml. HNO3 (1:1) dan tambahkan ke (I).
- Jika silikon tidak ada dalam paduan, tambahkan 20 ml. H₂ SO₄ (1:1) kedalam larutan dan uapkan sampai uap putih, hilang.
- Jika silikon ada dalam paduan, pindahkan larutan ke cawan platina dan tambahkan 2 — 5 ml. H.F.
- Tambahkan 20 ml. H₂ SO₄ (1:1) dan uapkan sampai uap putih hilang.
- Dinginkan, cuci dinding cawan platina dan panaskan lagi sampai uap putih hilang.
- Encerkan menjadi 150 ml. dan biarkan 1 2 jam.
- Saring dengan cawan Gooch dan cuci endapan dengan air dingin.
- Panaskan endapan PbSO₄ mula-mula dengan api kecil kemudian pada 500 ─ 600 °C sampai berat tetap.

3.3.5. Perhitungan:

Kadar Timbal (Pb) =
$$\frac{(A \times 0,6833)}{R} \times 100 \%$$

Dimana:

 $A = berat PbSO_4$ yang diperoleh, gram.

B = berat contoh yang digunakan, gram.

3.4. Kadar Seng dengan Metoda Oksida.

3.4.1. Prinsip

Seng diendapkan sebagai garam sulfida.

Endapan yang terjadi dipijarkan dan ditimbang sebagai seng oksida.

3.4. Bahan

- Asam sulfat, H₂SO₄ (1:1), H₂SO₄ (1:99), H₂SO₄ 1 N.
- Larutan pencuci hidrogen sulfida (H₂S):

Tambahkan 10 ml. H₂ SO₄ kedalam 1 liter air dan jenuhkan dengan H₂ S.

- Amonium hidroksida, NH₄ OH (1:2).
- -- Larutan indikator metil jingga:
 Larutkan 0,1 g metil jingga dalam 100 ml air, kemudian saring.
- Kertas saring bebas abu.

3.4.3. Peralatan

- Timbangan analitis.
- Gelas arloji.
- Gelas piala 400 ml.
- Pipet ukur: 10 ml, 25 ml, 50 ml.
- Labu ukur: 1 liter
- Corong.
- Cawan porselen.
- Dapur pemanas (Muffle Furnace)
- Eksikator.

3.4.4. Prosedur

- Pipet sejumlah volume larutan bekas elektrolisa tembaga dan timbal (dari cara uji 3.1.).
- Tambahkan 15 ml. H₂ SO₄ (1:1) dan panaskan sampai uap putih hilang.
- Jika silika ada, encerkan menjadi 50 ml dan saring lewat karena saring bebas abu.
 - Cuci dengan H₂SO₄ (1:99) dan encerkan menjadi 200 ml.
- Dinginkan sampai suhu kamar dan aliran H₂S selama 15 menit.
- Diamkan selama 2 jam dan saring dengan kertas saring bebas abu.
- Cuci dengan larutan pencuci H₂ S.
- -- Didihkan filtrat dan cuci 25 30 menit.
- Dinginkan larutan dan netralkan dengan NH₄OH (1:2) menggunakan indikator metil jingga.
- Encerkan menjadi 400 ml. dan tambahkan 4 ml H₂ SO₄ 1 N.
- Dinginkan larutan sampai suhu kamar, dan aliri H₂ S minimum 30 menit.
- Endapan yang terjadi disaring dengan kertas saring bebas abu.
- Cuci endapan dengan air dingin.
- Pindahkan kertas saring dan endapan kedalam cawan porselen yang sudah diketahui beratnya.
- Panaskan sampai kertas saring terbakar. Kemudian pijarkan pada suhu 950 °C sampai berat tetap.
- -- Dinginkan dan timbang sebagai ZnO

3.4.5. Perhitungan

Kadar Seng (Zn) =
$$\frac{V}{V_1} \times \frac{(A \times 0,8034)}{B} \times 100 \%$$

Dimana:

A = berat ZnO yang diperoleh, gram.

B = berat contoh yang digunakan, gram.

 V_1 = volume larutan yang digunakan, ml.

V = volume larutan bekas elektrolisa, ml.

3.5. Kadar Antimon dan Timah dengan Metoda Pengendapan bersama Manggan.

3.5.1. Prinsip

Antimon dan timah diendapkan sebagai garam sulfida. Endapan dilarutkan dengan asam, kemudian direduksi. Hasil reduksi ditrasi dengan larutan kalium bromat untuk penetapan antimon.

Selanjutnya dititrasi dengan larutan kalium iodat untuk penetapan timah.

3.5.2. Bahan

- Asam nitrat, HNO₃ pekat.
- Asam sulfat, H₂ SO₄ pekat.
- Larutan mangan nitrat, Mn (NO₃)₂ (500 g per l).
- Larutan kalium permanganat, KMnO4 (20 g per l).
- Larutan pencuci hidrogen sulfida (H₂ S):
 Jenuhkan H₂ SO₄ (1:99) dengan H₂ S.
- Hidrasin sulfat, NH2. NH2 H2SO4
- Asam sulfit, H₂SO₃ (6 %).
- -- Larutan indikator metil jingga:
 Larutkan 0,1 g metil jingga dalam 100 ml air, kemudian saring.
- Larutan baku kalium bromat, KBrO₃ (0,05 N): Keringkan sejumlah kristal KBrO₃ p.a. pada 180 °C sampai berat tetap. Larutkan 1,3927 g KBrO₃ tersebut dengan air sampai 1 liter dalam labu ukur.
- Larutan antimon klorida, SbCl₃ (20 g per l):
 Larutkan 2 g SbCl₃ dalam 50 ml. HCl dan encerkan dengan air menjadi 100 ml.
- Larutan kalium iodida, KI (100 g per l) : Siapkan dalam keadaan baru.
- Larutan baku kalium iodat, KIO₃ (0,05 N):
 Keringkan sejumlah kristal KIO₃ p.a. pada 180 °C sampai berat tetap.
 Larutkan 1,7834 g KIO₃ tersebut dalam 200 ml air yang mengandung 1 g NaOH p.a. dan 10 g KI p.a.
 Kemudian encerkan dengan air sampai 1 liter dalam labu ukur.
- -- Larutan amilum iodida (10 g per l):

 1 g amilum ditambah 5 ml. air dan aduk sampai menjadi bentuk pasta.

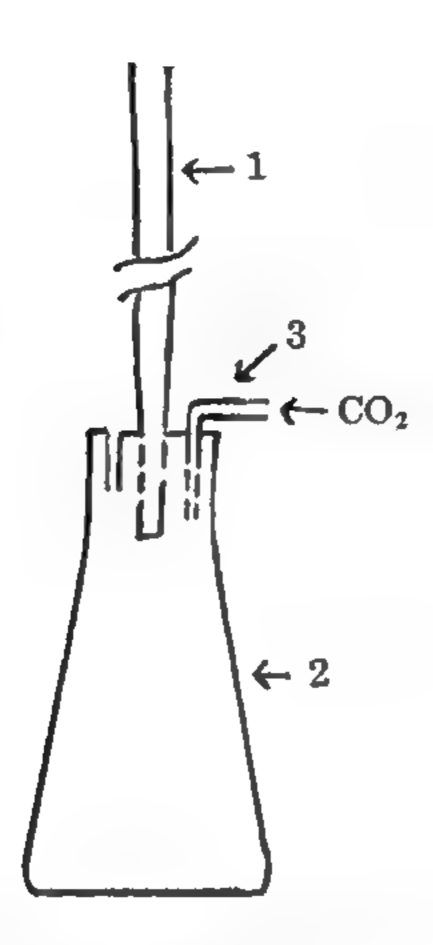
 Tambahkan 100 ml. air mendidih kemudian dinginkan.

 Tambahkan 5 g KI dan aduk sampai KI larut.
- Kertas saring bebas abu.

3.5.3. Peralatan

- Timbangan analitis.
- Gelas arloji.
- Pipet ukur: 10 ml, 25 ml, 50 ml.
- Labu ukur: 100 ml, 1 liter.
- Erlenmeyer: 300 ml, 500 ml.

- Thermometer 100 °C.
- -- Buret 25 ml.
- Pengering (Oven).
- Eksikator,
- Corong.



Gambar 1 Peralatan penetapan kadar timah.

- 1. Buret
- 2. Erlenmeyer
- 3. Pipa bengkok untuk memasukkan CO₂.

3.5.4. Prosedur

- Timbang teliti 2 3 g contoh, masukkan kedalama Erlenmeyer 500 ml.
- Tambahkan 15 20 ml HNO₃, dan panaskan sampai uap coklat hilang.
- Encerkan dengan air panas sampai 250 ml, tamabahkan 1 ml larutan Mn (NO₃)₂ (500 g per l) sambil diaduk dan didihkan.
- Tambahkan 5 ml. larutan KMnO₄ (20 g per l) diclihkan selama 1 menit. Ulangi dengan perlakuan yang sama.
- Saring dalam keadaan panas dengan kertas saring bebas abu dan cuci beberapa kali dengan air panas.
- Kembalikan kertas saring dengan endapan ke dalam Erlenmeyer dan tambahkan 25 ml. HNO₃ dan 15 ml. H₂ SO₄.
- -- Panaskan sampai uap putih hilang.

- --- Jika besi dan Fosfor ada, lanjutkan sesuai dengan prosedur I dan II.
- --- Jika besi atau Fosfor atau keduanya tidak ada, lanjutkan sesuai dengan prosedur II.

Prosedur I

- Dinginkan dan encerkan dengan air sampai 250 ml, kemudian aliri H₂S selama 20 menit.
- -- Biarkan selama dua jam dan saring dengan kertas saring bebas abu.
- Endapan dicuci dengan larutan pencuci H₂S, dan kembalikan kertas saring dengan endapannya ke Erlenmeyer.
- Tambahkan 25 ml HNO₃ dan 15 ml H₂ SO₄.
- Panaskan sampai uap putih yang terjadi hilang.

Prosedur II

- -- Dinginkan dan tambahkan ± 0,2 g hidrasin sulfat.
- Cuci Erlenmeyer dengan 10 ml. air dan panaskan sampai uap putih yang terjadi hilang.
- Dinginkan dan tambahkan 10 ml. air, 50 ml. HCl dan 25 ml H₂ SO₃ (6 %).

Penentuan Kadar Antimon.

- -- Tambahkan batu didih kedalam larutan dari prosedur I dan II kemudian didihkan sehingga volume menjadi 60 ± 5 ml.
- -- Encerkan dengan air panas sampai 300 ml. kemudian aliri dengan udara atau oksigen selama 5 menit.
- Titrasi dengan larutan KBrO₃ 0,05 N pada suhu kira-kira 95 °C, memakai indikator metil jingga.
- Simpan larutkan untuk analisa timah (Larutan A).

Blangko

Dikerjakan dengan prosedur dan jumlah pereaksi yang sama.

3.5.5. Perhitungan

Kadar Antimon (Sb) =
$$\frac{(A - B) C \times 0,06090}{D} \times 100 \%$$

Dimana:

- A = volume larutan KBrO₃ yang dibutuhkan untuk titrasi contoh, ml.
- B = volume larutan KBrO₃ yang dibutuhkan untuk titrasi blanko, ml.
- C = normalitas larutan KBrO₃.
- D = berat contoh yang digunakan, gram.

Penentuan kadar timah.

- Larutan A dari penetapan antimon diuapkan menjadi 200 ml.
- Tambahkan 60 ml HCl, 2 tetes larutan SbCl₃ (jika antimon tidak ada) 5 g besi dan aduk.

- Erlenmeyer ditutup dan dididihkan sampai 30 menit.
- Dinginkan sampai ± 10 °C dan alirkan CO2 kedalam Erlenmeyer.
- Tambahkan 5 ml. larutan Kl (100 g per l) dan 5 ml. Larutan amilum iodida (10 g per l) kemudian titrasi dengan larutan KIO₃ 0,05 N sampai warna biru tetap.

Blangko

Dikerjakan degan prosedur dan jumlah pereaksi yang sama.

3.5.6. Perhitungan.

Kadar timah (Sn) =
$$\frac{(A-B)C}{D} \times 100\%$$

Dimana:

- A = volume larutan KIO₃ yang dibutuhkan untuk titwasi contoh, ml.
- B = volume larutan KIO₃ yang dibutuhkan untuk titwasi blanko, ml.
- C = jumlah, timah ekuivalen dengan larutan KIO₃ gramper ml. (1 ml. larutan standar KIO₃ = 0,003 g Sn)
- D = berat contoh yang digunakan, gram.

3.6. Kadar Silikon dengan Metoda Dehidrasi Asam Sulfat

3.6.1. Prinsip

Asam silikat yang larut didehidrasi menjadi silikat yang tidak larut dengan jalan pengeringan minimum dua kali.

3.6.2. Bahan

- Asam nitrat, HNO₃ pekat.
- Asam klorida, HCl: HCl pekat, HCl (1:5), HCl (1:99).
- Amonium klorida, NH₄ Cl.
- Asam sulfat, H₂SO₄: H₂SO₄ pekat, H₂SO₄ (1:1).
- Asam Fluorida, HF pekat.

3.6.3. Peralatan

- Timbangan analitis.
- Gelas arloji
- Cawan platina.
- Corong
- Pipet ukur: 10 ml, 25 ml, 50 ml.
- Dapur pemanas (Muffle Furnace).
- Eksikator.

3.6.4. Prosedur

 Timbang teliti contoh sesuai dengan tabel berikut dan masukkan kedalam cawan platina.

Tabel II Buat Contoh

Silikon, %	Berat contoh, gram.
Dibawah 1,0	5
1,0-5,0	1

Tambahkan:

- 10 ml. HCl dan 20 ml HNO₃, untuk contoh mengandung silikon dibawah 1,0 %.
- 5 ml. HCl dan 10 ml. HNO₃, untuk contoh mengandung silikon 1,0 5,0 %.
- Bila telah larut sempurna, tambahkan:
 - 30 ml. H₂ SO₄, untuk contoh mengandung silikon dibawah 1,0 %.
 - 15 ml. H₂ SO₄, untuk contoh mengandung silikon 1,0 5,0 %.
 - Panaskan sampai uap putih hilang.
- Dinginkan dan tambahkan hati-hati HCl (1:5), kemudian panaskan sampai mendidih.
- Jika timbal ada, tambahkan 5 g NH₄ Cl dan didihkan sehingga PbSO₄ larut.
- Saring larutan dengan kertas saring bebas abu.
- Cuci kertas saring, dan endapan dengan HCl (1:99) kemudian simpan.
- Filtrat dikembalikan kedalam cawan platina dan panaskan sampai uap putih hilang.
- Dinginkan dan tambahkan hati-hati 100 ml. HCl (1:5), kemudian panaskan sampai mendidih.
- Jika timbal ada, tambahkan 5 g NH₄ Cl dan didihkan sehingga PbSO₄
 larut.
- Saring larutan dengan kertas saring bebas abu.
- Cuci kertas saring dan endapan dengan HCl (1:99).
- Pindahkan kedua kertas saring dan endapan yang didapat diatas kedalam cawan platina.
 - Pijarkan pada suhu rendah sampai kertas saring terbakar. Kemudian pijarkan pada 1100 1150 °C didapur pemanas sampai berat tetap.
- Dinginkan dalam Eksikator dan timbang.
- Tambahkan 1 2 tetes H_2SO_4 (1:1) dan 2 5 ml HF, kemudian panaskan pelan-pelan sampai uap putih hilang.
- Pijarkan pada 1000 °C didapur pemanas selama 5 menit.
- Dinginkan dalam Eksikator dan timbang.
 Kehilangan berat adalah berat SiO₂.

Blangko

Dikerjakan dengan menggunakan prosedur dan jumlah pereaksi yang sama.

3.6.5. Perhitungan

Kadar Silikon (Si) =
$$\frac{(A - B) \times 0,4672}{C} \times 100 \%$$

Dimana:

A = berat SiO₂ yang diperoleh, gram.

B = koreksi blanko, gram.

C = berat contoh yang digunakan, gram.

3.7 Kadar Aluminium dengan Metoda Gravimetri

3.7.1. Prinsip

Aluminium diendapkan sebagai aluminium hidroksida, kemudian dipijarkan menjadi aluminium oksida.

3.7.2. Bahan

- Asam sulfat, $H_2SO_4: H_2SO_4$ pekat, H_2SO_4 (1:19)
- Asam klorida, HCl pekat.
- Amonium hidroksida, NH₄ OH: NH₄ OH (1:1), NH₄ OH (1:3)
- Larutan amonium setat (400 g per 1).
- Larutan 8 hidroksi quinolin (25 g per l):
 25 g 8 hidroksi quinolin ditambah 50 ml asam asetat dan panaskan pelanpelan.

Tuang larutan hasil kedalam 900 ml air pada 60 °C.

Dinginkan, saring dan encerkan menjadi 1 liter.

- Bubur kertas saring:

Potongan kertas saring ditambah air dan HNO3 encer secukupnya kemudian dipanaskan sampai menjadi bubur.

- -- Kertas saring bebas abu.
- Larutan indikator metil merah (0,2 g per l): Larutkan 0,02 g indikator metil merah dalam 100 ml air panas, dinginkan dan saring.
- -- Larutan indikator brom kresol ungu (0,4 g per l):

 Larutkan 0,04 g indikator brom kresol ungu dalam 100 ml air panas, dinginkan dan saring.
- Larutan amonium klorida, NH₄ Cl (10 g per l).

3.7.3. Peralatan

- Timbangan analitis.
- Gelas arloji.
- Gelas piala: 400 ml.
- Pipet ukur: 10 ml, 25 ml.
- Labu ukur 1 liter.
- Corong.
- Sel katoda merkuri.
- Cawan platina bertutup.

- Dapur pemanas (Muffle Furnace).
- -- Buret.
- Termometer 100 °C.
- -- Cawan penyaring dengan saringan halus.
- Pengering (Oven).
- Eksikator.

3.7.4. Prosedur

- Pipet sejumlah volume larutan bekas elektrolisa tembaga dan timbal (dari cara uji 3.1.).
- Tambahkan 5 ml H₂ SO₄ dan panaskan sampai uap putih hilang.
- Biarkan larutan dingin, cuci dinding gelas piala dengan air dan panaskan lagi sampai uap putih hilang.
- Dinginkan larutan, dan encerkan menjadi 25 ml.
- Jika PbSO₄ ada, saring dan cuci dengan H₂ SO₄ (1:19).
- Elektrolisa larutan pada sel katoda merkuri pada arus 3 5 Amp. (Sambil elektrolit dan merkuri diaduk) sampai elektrolisa sempurna.
- Kurangi arus dan pisahkan merkuri dari larutan. Jika larutan mengandung amalgam bebas yag mengapung sesudah pemisahan, saring elektrolit dan amalgam dibuang.
- Jika berilium dan fosfor tidak ada, larutan diencerkan menjadi 200 ml. Tambahkan 5 ml. HCl dan sedikit bubur kertas saring. Didihkan larutan, tambahkan 2 tetes indikator metil merah kemudian tambahkan NH₄ OH sampai mendekati netral.

Tambahkan NH, OH (1:3) sampai warna kuning dan didihkan pelan-pelan selama 1 menit.

Tambahkan NH4 OH (1:3) berlebih jika warna larutan orange muda.

Saring dengan kertas saring bebas abu dan cuci dengan larutan NH₄ Cl (10 g per l) panas.

Pindahkan kertas saring dan endapan ke cawan platina yang sudah diketahui beratnya, kemudian bakar sampai kertas saring habis.

Pijarkan cawan platina bertutup pada suhu 1100 °C sampai berat tetap. Dinginkan dan timbang sebagai Al₂ O₃

3.7.5. Perhitungan

Kadar aluminium (Al) =
$$\frac{V}{V_1}$$
 x $\frac{(A \times 0.5291)}{B}$ x 100 %

Dimana:

1 = berat Al₂O₃ yang diperoleh, gram.

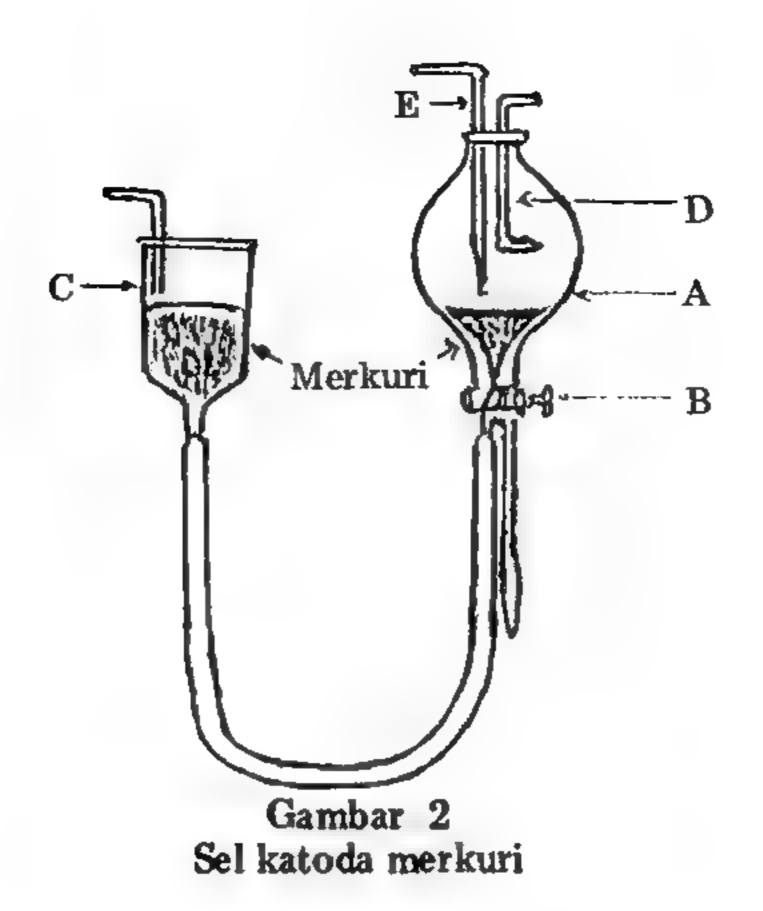
B = berat contoh yang digunakan, gram.

 V_1 = Volume larutan yang digunakan, ml.

V = Volume larutan bebas elektrolisa, ml.

— Jika berilium atau fosfor ada, larutan diencerkan menjadi 200 ml. Tambah-kan 10 ml HCl, 15 ml. larutan amonium asetat (400 g per l) dan 8 — 10 tetes indikator brom kresol ungu.

Tambahkan NH4 OH (1:1) sehingga warna larutan ungu.



A = bejana gelas.

B = keran

C = gelas penduga

II = kawat platina

E = pipa bengkok untuk memasukkan udara.

3.8. Kadar Nikel dengan Metoda di Metilglioksim

3.8.1. Prinsip

Nikel diendapkan dengan penambahan larutan alkohol dimetilglioksim sebagai nikel dimetilglioksim.

3.8.2. Bahan

- Asam sulfat, $H_2 SO_4 : H_2 SO_4$ pekat, $H_2 SO_4$ (3: 97).
- Larutan asam tartarat, HOOC (CHOH)₂ COOH (250 g per 1).
- Amonium hidroksida, NH4OH.
- Larutan alkohol dimetilglioksim, CH₃C (NOH) C (NOH) CH₃ (10 g per 1): Larutkan 10 g dimetilglioksim dalam alkohol dan encerkan dengan alkohol menjadi 1 liter saring sebelum digunakan.

3.8.3. Peralatan

- Timbangan analitis.
- Gelas arloji
- Gelas piala 400 ml.
- Pipet ukur: 10 ml, 25 ml, 50 ml.
- Labu ukur 1 liter.
- Termometer 100 °C.
- Cawan Gooch.

- Pengering (Oven).
- Eksikator.

3.8.4. Prosedur

- Pipet sejumlah volume larutan bekas elektrolisa tembaga dan timbal (dari cara uji 3.1.).
- Jika silikon ada, tambahkan 5 ml. H₂ SO₄ dan panaskan sampai uap putih hilang.

Dinginkan, encerkan dan saring dengan kertas saring bebas abu.

Cuci dengan H₂ SO₄ (3:97) dan encerkan menjadi 100 – 300 ml.

- Pindahkan larutan ke gelas piala 400 ml. dan tambahkan 10 ml, larutan asam tartarat (250 g per l)
- Netralkan dengan NH4 OH dan tambahkan lagi 1 ml.
- Panaskan sampai 70 °C dan tambah 8 10 ml larutan alkohol dimetilglioksim (10 g per l). langsung ke larutan.
- Aduk dan dinginkan sampai suhu kamar.
- Saring dengan cawan Gooch yang sudah diketahui beratnya dan cuci dengan air dingin.
- -- Keringkan endapan pada 150 °C sampai berat tetap.
- Dinginkan dalam eksikator dan timbang sebagai nikel dimetilglioksim.

3.8.5. Perhitungan

Kadar Nikel (Ni) =
$$\frac{V}{V_1} \times \frac{(A \times 0,2032)}{B} \times 100 \%$$

Dimana:

A = berat nikel dimetilglioksim yang diperoleh, gram

B = berat cotnoh yang digunakan, gram.

 V_1 = volume larutan yang digunakan, ml.

V = volume larutan bekas elektrolisa, ml.

3.9. Kadar Besi dengan Metoda Dikromat

3.9.1. Prinsip

Besi valensi tiga direduksi menjadi besi valensi dua dan dititrasi dengan larutan dikromat.

3.9.2. Bahan

- Asam nitrat, HNO₃: HNO₃ pekat, HNO₃ (1:1), HNO₃ (1:99)
- Asam fluorida, HF pekat.
- Asam sulfat, H₂ SO₄ pekat.
- Asam perklorat, HClO₄ pekat.
- Asam bromida, HBr pekat.
- Amonium hidroksida, HN₄ OH pekat.
- Larutan amonium klorida, NH₄ Cl (20 g per l)

- Asam klorida, HCl (1:1).
- Larutan baku klorida (50 g per l).:

Larutkan 12,5 g SnCl₂.2H₂O dalam 25 ml. HCl dan encerkan menjadi 250 ml.

Simpan larutan dalam botol yang bertutup.

-- Larutan merkuri klorida jenuh:

Tambahkan 60 — 100 g HgCl₂ kedalam 400 ml. air panas, kocok dan dinginkan pada suhu kamar.

Tambahkan air sedemikian sehingga semua kristal larut.

- -- Larutan indikator natrium dipenilamin sulfonat (2 g per 1).
- Asam fosfat, HPO_3 (1:3).
- Kertas saring bebas abu.
- Larutan baku kalium dikromat, K₂ Cr₂ O₇ (0,05 N)
 Larutkan 2,4518 g K₂ Cr₂ O₇ p.a. dengan air sampai 1 l dalam labu ukur.

3.9.3. Peralatan

- Timbangan analitis
- Gelas arloji
- Gelas piala: 250 ml, 400 ml.
- Erlenmeyer 300 ml.
- Pipet ukur: 10 ml, 25 ml, 50 ml.
- Pipet volume: 25 ml, 100 ml.
- Labu ukur 1 liter.
- Corong
- Buret 25 ml.
- Penangas air.

3.9.4. Prosedur

Prosedur untuk paduan yang mengandung timah dibawah 0,05 %, arsen dibawah 0,01 % dan antimon dibawah 0,01 %.

a. Timbang teliti contoh sesuai dengan tabel berikut dan masukkan gelas piala 400 ml.

Tabel III
Berat Contoh

Besi, %	Berat contoh, gram
Dibawah 0,25	5
≥ 0,25	1-2

Tambahkan:

- 50 ml. HNO₃ (1:1), untuk contoh mengandung besi dibawah 0,25 %.
- 25 ml HNO₃ (1:1), untuk contoh mengandung besi \geq 0,25 %.
- b. Jika silikon ada, tambahkan 2 -- 5 ml. HF.

Tambahkan 5 – 10 ml. H₂ SO₄ dan panaskan sampai uap putih hilang.

- --- Dinginkan dan encerkan dengan air.
- Tambahkan 2 3 ml HNO₃ dan didihkan selama 5 menit.

- c. Encerkan larutan menjadi 150 ml.
 - Tambahkan NH4 OH sehingga alkalis dan didihkan beberapa menit.
 - Pindahkan gelas piala dari pemanas, dan saring dalam keadaan panas menggunakan kertas saring bebas abu.
 - Cuci gelas piala dan endapan beberapa kali secara berganti-ganti dengan larutan NH₄ Cl (20 g per l) dan air panas.
- d. Larutkan endapan lewat kertas saring dengan 20 ml. HCl (1:1) panas, dan cuci dengan air panas. Larutan endapan dan larutan bekas pencucian ditampung dalam gelas piala semula.
 - Encerkan larutan menjadi 150 ml.
 - Tambahkan NH4 OH sehingga alkalis dan didihkan beberapa menit.
 - Pindahkan gelas piala dari pemanas, dan saring dalam keadaan panas menggunakan kertas saring bebas abu.
 - Cuci gelas piala dan endapan beberapa kali secara berganti-ganti dengan larutan NH₄ Cl (20 g per l) dan air panas.
 - Larutkan endapan lewat kertas saring dengan 20 ml. HCl (1:1) panas, dan cuci dengan air panas.

 Larutan endapan dan larutan bekas pencucian ditampung dalam gelas piala semula.
- e. Uapkan larutan menjadi 15 20 ml. dan cuci dinding gelas piala.
 - Didihkan dan tambahkan larutan SnCl₂ (50 g per l) tetes demi tetes sambil diaduk sampai warna kuning hilang dan tambahkan lagi 1 tetes larutan SnCl₂.
- f. Encerkan larutan menjadi 50 ml, dinginkan pada suhu kamar, aduk dan tambahkan 10 ml larutan HgCl₂ jenuh. Endapan yang terjadi berwarna putih.

Bila endapan berwarna abu-abu atau hitam, berarti penambahan larutan SnCl₂ terlalu banyak, maka perlu diulang dari awal.

- Tambahkan 10 ml. H_3PO_3 (1:3) dan 4 tetes indikator natrium dipenilamin sulfonat (2 g per 1).
- Titrasi larutan dengan larutan K₂ Cr₂ O₇ 0,05 N sampai warna larutan berubah dari hijau menjadi hijau keabu-abuan. (Volume larutan yang dititrasi maksimum 100 ml). Lanjutkan titrasi sampai terjadi warna ungu atau biru lembayung.

Blangko

Dikerjakan dengan prosedur dan jumlah pereaksi yang sama.

3.9.5. Perhitungan

Kadar Besi (Fe) =
$$\frac{(A - B) C \times 0,0559}{B} \times 100 \%$$

Dimana:

A = Volume larutan $K_2 Cr_2 O_7$ yang dibutuhkan untuk titrasi contoh, ml.

 $B = Volume larutan K_2 Cr_2 O_7$ yang dibutuhkan untuk titrasi blanko, ml.

- $C = Normalitas larutan K_2 Cr_2 O_7$.
- D = Berat contoh yang digunakan, gram.

Prosedur untuk paduan yang mengandung timah $\geq 0.05\%$, dengan atau tanpa arsen dan antimon

- Timbang teliti 5 g. contoh dan masukkan gelas piala 250 ml.
- Tambahkan 50 ml HNO₃ (1:1) dan panaskan sampai uap coklat hilang.
- Jika silikon ada, tambahkan HF 2 5 ml. Tambahkan 5 10 ml H_2 SO₄ dan panaskan sampai uap putih hilang, kemudian dinginkan.
- Encerkan larutan dengan air panas menjadi 100 ml.
- Panaskan pada penangas air selama 1 jam.
- Saring dengan dua kertas saring bebas abu dan cuci dengan HNO₃ (1:99) panas dan filtrat disimpan (Filtrat I).
- Pindahkan kertas saring dan isinya ke gelas piala semula, kemudian tambah-kan 15 ml. HNO3 dan 10 ml. HClO4.
- Panaskan sampai uap putih hilang.
- Dinginkan dan cuci dinding gelas piala.
- Tutup dan tambahkan 10 ml. HBr.
- Ambil gelas penutup dan didihkan pelan-pelan sampai uap putih tampak.
- Ulangi perlakuan dengan penambahan HBr.
- Tambahkan 15 ml dan panaskan untuk melarutkan garam terlarut.
- Jika silikon ada, saring larutan dan campur dengan filtrat I.
- Lanjutkan sesuai dengan prosedur 3.9.4. (c), sampai dengan 3.9.4. (f) juga dengan blanko yang sama dan perhitungan seperti 3.9.5.

3.10. Kadar Manggan dengan Metoda Bismutat

3.10.1. Prinsip

Manggan valensi dua dioksidasikan dengan natrium bismutat menjadi manggan valensi enam.

Kemudian direduksi dengan garam fero berlebihan dan kelebihannya dititrasi dengan kalium permanganat.

3.10.2. Bahan

- Asam nitrat, HNO₃ (3:97).
- Asam fluorida, HF pekat.
- Larutan fero amonium sulfat (12 g per l):

 Larutkan 12 g Fe (NH₄)₂ (SO₄)₂. 6H₂O dalam 1 liter H₂SO₄ (5:95)

 dingin.
- Kristal natrium bismutat, NaBiO₃ p.a.
- Larutan baku kalium permanganat, KMnO₄ 0,03 N:
 Larutkan 0,96 g KMnO₄ dalam 1 liter air.
 Simpan selama 2 minggu ditempat gelap, saring dengan cawan Gooch kemudian simpan dalam botol warna gelap dan tertutup.

Pembakuan dengan asam oksolat:

- Timbang teliti 150 mg asam oksalat (COOHCOOH.2H₂O)
- Larutkan dengan air menjadi 100 ml dalam labu ukur.
- Pipet 25 ml larutan, tambahkan 25 ml. H₂ SO₄ 4 N dan encerkan dengan air menjadi 200 ml.
- Panaskan sampai 70 °C dan titrasi dengan larutan KMnO₄ diatas sampai warna merah muda tetap.

3.10.3. Peralatan

- Timbangan analitis.
- Gelas arloji.
- Pipet ukur: 10 ml, 25 ml, 50 ml.
- Labu ukur: 100 ml, 1 liter.
- Termometer 100 °C
- Cawan Gooch
- Buret 25 ml.
- Pipet volume 25 ml.
- Erlenmeyer 300 ml.

3.10.4. Prosedur

- Timbang teliti 1 g contoh dan masukkan kedalam Erlenmeyer 500 ml.
- Tambahkan 50 ml. HNO_3 (3:7) dan panaskan sampai uap coklat hilang. (Bila silikon ada, tambahkan 2 5 ml HF).
- Dinginkan dan tambahkan 0.5 1.5 g NaBiO₃.
- Panaskan sampai warna ungu hilang atau sampai timbul endapan MnO2.
- Tambahkan beberapa tetes larutan fero amonium sulfat (12 g per l) sehingga larutan jernih.
- Didihkan sampai uap coklat hilang.
- Dinginkan sampai suhu 10 15 °C, dan tambahkan 0,5 1,5 g NaBiO₃ atau yang sama dengan 26 x jumlah mangan yang diduga, aduk selama 1 menit.
- Tambahkan 50 ml. HNO_3 (3: 97) dingin (pada suhu 10 15 °C).
- Saring dengan cawan Gooch dan cuci dengan 50 ml. HNO₃ (3: 97) dingin sampai filtrat jernih.
- Tambahkan larutan fero amonium sulfat (12 g per l) secukupnya dari buret sampai warna ungu hilang dan tambahkan lagi 1-2 ml.
- Titrasi dengan larutan KMnO₄ 0,03 N sampai titik akhir.

Blangko

Dikerjakan dengan prosedur dan jumlah pereaksi yang sama.

3.10.5. Perhitungan

Kadar Manggan (Mn) =
$$\frac{(A - B) C \times 0,0110}{D} \times 100 \%$$

Dimana:

- A = volume larutan KMnO₄ yang dibutuhkan untuk titrasi blanko, ml.
- B = volume larutan KMnO₄ yang dibutuhkan untuk titrasi contoh, ml.
- C = normalitas larutan KMnO₄.
- D = berat contoh yang digunakan, gram.

3.11. Kadar Manggan dengan Metoda Bromat.

(Kandungan manggan ≥ 1 %)

3.11.1. Prinsip

Manggan valensi dua dioksidasikan dengan kalium bromat menjadi manggan valensi enam.

Kemudian direduksi dengan garam fero berlebih dan kelebihannya dititrasi dengan kalium permanganat.

3.11.2. Bahan

- Asam nitrat, HNO₃ (1:1).
- Asam sulfat, $H_2 SO_4$ (1:1).
- Asam fluorida, HF pekat.
- Larutan feri nitrat (50 g per l):
 Larutkan 5 g Fe (NO₃)₃.9H₂ O dalam air dan encerkan menjadi 100 ml.
- Larutan fero amonium sulfat (12 g per l)
 Larutkan 12 g Fe(NH₄)₂ (SO₄)₂.6H₂O dalam 1 l H₂SO₄ (5:95) dingin.
 dingin.
- Kristal kalium bromat, KbrO₃ p.a.
- Larutan standar kalium permanganat, KMnO₄ 0,03 N:
 Larutkan 0,96 g KMnO₄ dalam 1 liter air. Simpan selama 2 minggu ditempat gelap.
 Saring dengan cawan Gooch. kemudian simpan dalam botol warna gelap dan bertutup.

Pembakuan dengan asam oksalat:

- Timbang teliti 150 mg asam oksalat (COOH.COOH.2H₂O).
- Larutkan dengan air menjadi 100 ml dalam labu ukur.
- Pipet 25 ml. larutan, tambahkan 25 ml H₂ SO₄ 4 N dan encerkan dengan air menjadi 200 ml.
- Panaskan sampai 70 °C dan titrasi dengan larutan KMnO₄ di atas sampai warna merah muda tetap.
- Kertas saring bebas abu.

3.11.3. Peralatan

- Timbangan analitis.
- Gelas arloji
- Erlenmeyer 300 ml.
- Pipet ukur: 10 ml, 25 ml, 50 ml.

- Labu ukur: 100 ml, 1 liter.
- Corong
- Buret 25 ml.

3.11.4. Prosedur

- Timbang teliti 2 g contoh dan masukkan kedalam Erlenmeyer 300 ml.
- Tambahkan 25 ml. HNO₃ (1:1) dan didihkan sampai uap coklat hilang.
- Jika silikon ada, tambahkan 2 - 5 ml. HF.
- Tambahkan larutan Fe $(NO_3)_3$ (50 g per l) secukupnya sehingga kandungan besi dalam larutan ekuivalen dengan kandungan mangan. (1 ml. larutan Fe $(NO_3)_3$ (50 g per l) ekuivalen dengan 0,007 g besi).
- Tambahkan 75 ml. air dan 1 2 g KBrO₃.
- Didihkan 10-12 menit.
- Jaga keasaman larutan 0,8 1 N untuk mengendapkan MnO₂.
- Biarkan endapan MnO₂ mengendap selama 1 2 menit dan saring dengan kertas saring bebas abu.
- Cuci erlenmeyer 3 atau 4 kali dengan air panas, kemudian cuci kertas saring dan endapannya beberapa kali untuk menghilangkan bromate dan bromida.
- Kembalikan kertas saring dan endapannya ke Erlenmeyer.
- Tambahkan 25 50 ml air dingin.
- Tambahkan 15 ml H₂ SO₄ (1:1) dan larutan fero amonium (12 g per ·l) berlebih.
- Titrasi dengan larutan KMnO₄ 0,03 N sampai titik akhir.

Blangko

15 ml H₂ SO₄ (1:1) ditambah sejumlah larutan fero amonium sulfat (12 g per l) yang tepat sama seperti yang digunakan untuk contoh dan titrasi dengan larutan KMnO₄ 0,03 N sampai titik akhir.

3.11.5. Perhitungan

Kadar Manggan (Mn) =
$$\frac{(A - B) C \times 0,0277}{D} \times 100 \%$$

Dimana:

- A = volume larutan KMnO₄ yang dibutuhkan untuk titrasi blangko, ml.
- B = volume larutan KMnO₄ yang dibutuhkan untuk titrasi contoh, ml.
- C = normalitas larutan KMnO₄
- D = berat contoh yang digunakan, gram.

3.12. Kadar Fosfor dengan Metoda Alkalimetri

3.12.1. Prinsip

Fosfor diendapkan sebagai amonium fosfomolibdat. Endapan dilarutkan

dalam larutan baku NaOH dan kelebihan larutan NaOH dititrasi dengan larutan baku HCl.

3.12.2. Bahan

- Asam nitrat, HNO₃: HNO₃ pekat, HNO₃ (2:98)
- Asam klorida, HCl pekat, HCl (1:2).
- Asam fluorida, HF pekat.
- Larutan amonium molibdat amoniakal:
 Timbang 65 g amonium hepta molibdat, (NH₄)₆ Mo₇O₂₄.4H₂O dan 225 g amonium nitrat, NH₄ NO₃; masukkan gelas piala 800 ml.
 Tambahkan 15 ml NH₄ OH dan 600 ml. air.
 Aduk dan panaskan pelan-pelan sampai kristal terlarut.
 - Saring dengan kertas saring bebas abu dan encerkan menjadi 1 liter.
- Larutan kalium permanganat, KMnO₄ (jenuh).
- Larutan indikator penol ptalein alkoholis (5.g per l).

 Larutkan 0,5 g indikator penol ptalein dalam 80 ml. alkohol dan tambah-kan 20 ml. air.
- Larutan baku asam klorida, HCl (0,15 N):

 Encerkan 13,35 ml HCl (11,3 N) dengan air menjadi 1 liter dalam lapu ukur.
- Pembakuan dengan natrium boraks:
 - (-) Timbang teliti 750 mg. natrium boraks, Na₂ B₄ O₇ p.a.
 - (-) Larutkan menjadi 100 ml dengan air dalam labu ukur.
 - (-) Pipet 25 ml larutan dan encerkan dengan air menjadi 200 ml.
 - (-) Titrasi dengan larutan HCl diatas memakai indikator metil merah sampai warna kuning berubah menjadi merah muda.
- Larutan amonium nitrit, NH₄ NO₂ (100 g per "l").
- Kristal amonium nitrat, NH₄ NO₃ p.a.
- Larutan baku natrium hidroksida, NaOH (0,15 N): Larutkan 6,3 g NaOH p.a. dengan air yang sudah didihkan menjadi 1 liter dalam labu ukur. Simpan larutan pada botol yang bertutup.
- Pembakuan dengan larutan baku HCl 0,15 N:
 - (—) Pipet 25 ml larutan NaOH diatas dan encerkan dengan air menjadi 200 ml.
 - (—) Titrasi dengan larutan standar HCl 0,15 N memakai indikator penol ptalein sampai warna merah muda hilang.
- Larutan amonium klorida, NH₄ Cl (10 g per l).
- Larutan kalium nitrat, KNO₃ (10 g per l).
- Larutan feri klorida, FeCl₃ (62,5 g FeCl₃.6H₂O per 1).
- -- Kertas saring bebas abu.
- Larutan asam borat, H₃BO₃ (jenuh).

3.12.3. Peralatan

- Timbangan analitis.
- Gelas arloji.
- Gelas piala 800 ml.

- Erlenmeyer : 300 ml, 500 ml.

- Pipet ukur : 10 ml, 25 ml, 50 ml.

- Pipet volume : 25 ml.

- Labu ukur : 100 ml, 1 liter

Corong.Penangas air.

- Termometer 100 °C

-Buret 25 ml.

3.12.4: Prosedur

Prosedur untuk paduan yang mengandung timah dibawah 0,05 %; silikon dibawah 0,05 % dan arsen dibawah 0,05 % dan arsen dibawah 0,01 %.

- a. Timbang teliti 1-5 g contoh yang mengandung \pm 0,005 g fosfor, masukkan kedalam Erlenmeyer 500 ml.
 - Tambahkan 7 ml. HNO₃ untuk setiap gram contoh.
 - Panaskan sampai uap coklat hilang dan tambahkan 100 ml. air.
 - Didihkan dan tambahkan larutan KMnO4 jenuh tetes demi tetes sampai warna ungu tetap.
 - Didihkan selama 5 menit dan tambahkan larutan NH₄NO₂ (100 g per l) tetes demi tetes sampai larutan berwarna biru jernih.
 - Didihkan selama 5 menit.
- b. Dinginkan larutan menjadi 45 °C dan tambahkan 5 g NH₄ NO₃.
 - Tambahkan 60 ml. larutan amonium molibdat dan kocok.
 - Tutup Erlenmeyer dengan tutup karet, goyang selama 5 menit dan biarkan pada suhu kamar selama 1 jam.
 - Saring dengan kertas saring bebas abu.
 - Cuci Erlenmeyer dan endapan dengan HNO₃ (2:98) 3 kali, kemudian dengan larutan KNO₃ (10 g per l) 5 kali.
 - Lanjutkan pencucian dengan larutan KNO₃ (10 g per l) sampai bebas asam.
- c. Masukkan kertas saring dan endapan ke dalam Erlenmeyer.
 - Tambahkan 30 ml. air bebas CO₂, tutup Erlenmeyer dan kocok sampai kertas saring hancur.
 - Cuci tutup dan dinding Erlenmeyer, kemudian tambahkan 3 atau 4 tetes indikator penol ptalein.
 - Tambahkan larutan NaOH 0,15 N dari buret sampai warna merah muda tetap, kemudian tambahkan 2 ml. berlebih.

- Encerkan menjadi 100 ml. dengan air bebas CO₂ dan titrasi dengan HCl 0,15 N sampai warna merah muda hilang.

3.12.5. Perhitungan

Kadar Fosfor (P) =
$$\frac{(AB - CD) \times 0,00135}{E} \times 100 \%$$

Dimana:

- A = volume larutan NaOH yang ditambah kepada contoh, ml.
- B = normalitas larutan NaOH.
- C = volume larutan HCl yang dibutuhkan untuk titrasi kelebihan larutan NaOH, ml.
- D = normalitas larutan HCl.
- E = berat contoh yang digunakan, gram.

Prosedur untuk paduan yang mengandung timah 0,05 % dan lebih, silikon dibawah 0,05 % dan arsen dibawah 0,01 %.

- Timbang teliti 1 5 g contoh yang mengandung \pm 0,005 g fosfor, masuk-kan kedalam Erlenmeyer 500 ml.
- Tambahkan 2 ml HCl dan 5 ml HNO3 untuk setiap gram contoh.
- Bila pelarutan sempurna, tambahkan 20 ml. air.
- Didihkan pelan-pelan 3 5 menit dan tambahkan 80 ml. air.
- Lanjutkan sesuai dengan prosedur 3.12.4. (a).
 Sampai dengan 3.12.4 (c) dan perhitungan 3.12.5.

Prosedur untuk paduan yang mengandung arsean 0,01 % dan lebih dan sili-kon dibawah 0,05 %.

- Timbang teliti 1 5 g contoh yang mengandung \pm 0,005 g fosfor, masuk-kan kedalam gelas piala 400 ml.
- Tambahkan 5 ml HCl dan 20 ml. HNO₃.
- Bila pelarutan sempurna, tambahkan 20 ml air.
- Didihkan pelan-pelan 3 5 menit.
- Tambahkan 10 ml. larutan FeCl₃ (62,5 g per l), dan 5 g NH₄ Cl.
- Encerkan larutan menjadi 200 ml, buat sehingga amoniakal dan didihkan.
- Biarkan endapan mengendap selama 5 menit dan saring dengan kertas saring bebas abu.
- Cuci gelas piala dan endapan dengan larutan NH4 Cl (10 g per l) panas.
- Masukkan kertas saring dan endapan ke dalam gelas piala semula.
- Tambahkan 30 ml. HCl (1 : 2) dan panaskan pada penangas air sampai endapan terlarut.
- Didihkan larutan, saring dengan kertas saring bebas abu dan cuci 10 kali dengan HCl (2:98) panas.
- Encerkan filtrat menjadi 300 ml dan aliri H₂ S selama 30 menit.
- Biarkan endapan sulfida menggumpal selama 2 3 jam dan saring dengan

kertas saring bebas abu.

- -- Cuci endapan 5 kali dengan air H₂S yang mengandung beberapa tetes HCl dan buang endapan.
- Uapkan filtrat menjadi ± 10 ml. dan pindahkan kedalam Erlenmeyer 500 ml.
- Tambahkan 15 ml. HNO₃, didihkan pelan-pelan 10 menit dan tambahkan 100 ml. air.
- Lanjutkan sesuai dengan prosedur 3.12.4. (a) sampai dengan 3.12.4. (c) dan perhitungan 3.12.5.

Prosedur untuk paduan yang mengandung silikon 0,05 % dan lebih.

- Timbang teliti 1 5 g contoh yang mengandung ± 0,005 g fosfor, masuk-kan kedalam gelas piala 400 ml.
- -- Tambahkan 5 ml. HCl dan 20 ml. HNO₃.
- Bila pelarutan sempurna, tambahkan 2 3 ml HF dan panaskan pelanpelan sampai hampir asat. Hindari terjadinya percikan.
- Cuci dinding gelas piala dengan 10 ml. HNO3 dan uapkan lagi sampai hampir asat.
- Tambahkan 5 ml HNO3 dan 10 ml. larutan HBO3 jenuh.
- -- Encerkan menjadi 50 ml. dan didihkan.
- Jika arsen atau asam meta stanat ada, tambahkan 10 ml. larutan FeCl₃ (62,5 g per l).
- Pindahkan larutan ke Erlenmeyer 500 ml, dan tambahkan 100 ml. air.
- Lanjutkan sesuai dengan prosedur 3.12.4. (a) sampai 3.12.4 (c) dan perhitungan 3.12.5.

3.13. Kadar Arsen Dengan Metoda Destilasi Bromat (Moffat)

3.13.1. Prinsip.

Arsen direduksi menjadi arsen (AsH₃). Kemudian dititrasi dengan larutan KBrO₃.

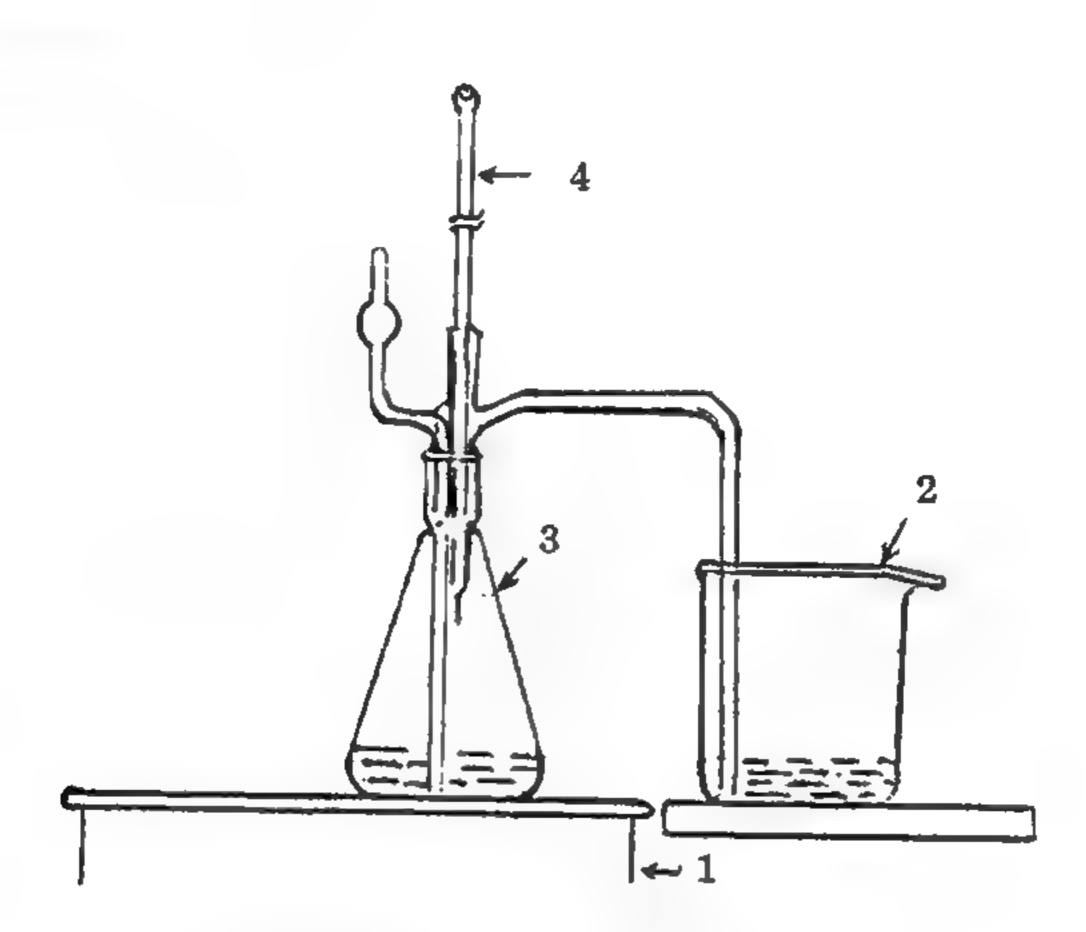
3.13.2. Bahan.

- Asam nitrat, HNO₃ pekat.
- Asam klorida, HCl pekat.
- Asam sulfat, H₂ SO₄ pekat.
- Kristal kalium hidro sulfat, KHSO₄ p.a.
- Kristal hidrasin sulfat, NH₂ NH₂ H₂ SO₄ p.a.
- Kristal fero sulfat, FeSO₄. 7H₂O p.a.
- Kristal natrium klorida, NaCl p.a.
- Larutan indikator metil jingga :
 Larutkan 0,1 g metil jingga dalam 100 ml. air dan saring.
- Larutan baku kalium bromat, KBrO₃ (0,05 N): Keringkan sejumlah kristal KBrO₃ p.a. pada 180 °C sampai berat tetap.

Larutkan 1,3917 g KBrO₃ tersebut dengan air sampai 1 liter dalam labu ukur.

3.13.3. Peralatan

- Timbangan analitis.
- Gelas arloji.
- Pipet ukur : 10 ml, 25 ml, 50 ml.
- Labu ukur : 100 ml, 1 liter.
- Erlenmeyer: 300 ml, 500 ml.
- Buret 25 ml.
- Pengering (oven).
- Eksikator.



Gambar 3 Peralatan Penetapan Kadar Arsen

- 1. Pemanas listrik
- 2. Gelas piala
- 3. Erlenmeyer.
- 4. Termometer.

3.13.4. Prosedur

- Timbang teliti 2 3 g contoh, masukkan kedalam Erlenmeyer 500 ml...
- Tambahkan 10 15 ml. HNO₃, tutup dan panaskan sampai contoh larut.
- Tambahkan 10 g KHSO₄ dan 30 ml. H₂ SO₄.
- Panaskan dengan adukan tetap sampai uap putih hilang.
- Dinginkan dan tambahkan ± 0,2 g hidrasin sulfat.

- -- Cuci dinding Erlenmeyer dengan 15 ml. air dan panaskan lagi sampai uap putih hilang.
- Dinginkan residu dan tambahkan 20 ml. air. Kocok hingga larut dan dinginkan pada suhu kamar.
- -- Tambahkan 0.2 g FeSO_4 . $7H_2 O.50 \text{ ml}$. HCl dan 8-10 g NaCl.
- Hubungkan Erlenmeyer dengan peralatan distilasi dan tempatkan gelas piala penampung yang berisi 200 ml. air (lihat gambar peralatan).
- Panaskan isi Erlenmeyer sampai mendidih dan lanjutkan sampai suhu uap dalam Erlenmeyer 105 °C.
- ·- Buka tutup Erlenmeyer dan angkat dari pemanas.
- Cuci dinding gelas piala penampung dan didihkan distilat pelan-pelan sampai 10 menit.
- Titrasi pada 80 -- 90 °C dengan larutan KBrO₃ 0,05 N menggunakan indikator metil jingga sampai titik akhir.

Blangko

Dikerjakan dengan prosedur dan jumlah pereaksi yang sama.

3.13.5. Perhitungan

Kadar Arsen (As) =
$$\frac{(A - B) C \times 0,0375}{D} \times 100 \%$$

Dimana:

A = volume larutan KBrO₃ yang dibutuhkan untuk titrasi contoh, ml.

B = volume larutan KBrO3 yang dibutuhkan untuk titrasi blangko, ml.

C = normalitas larutan KBrO₃.

D = berat contoh yang digunakan, gram.

3.14. Kadar Belerang Dengan Metoda Pembakaran Langsung.

3.14.1. Prinsip

Belerang dioksidasi menjadi belerang dioksida, kemudian dititrasi dengan larutan kalium iodat.

3.14.2. Bahan

- Larutan amilum iodida (10 g per l):
 1 g amilum ditambah 5 ml. air dan diaduk sampai bentuk pasta.
 Tambahkan 100 ml. air mendidih kemudian dinginkan.
 Tambahkan 5 g KI dan aduk sampai KI larut.
- -- Larutan standar kalium iodat, KIO₃ (0,01 N):
 Keringkan sejumlah kristal KIO₃ p.a. pada 180 °C sampai berat tetap.
 Larutkan 0,3567 g KIO₃ tersebut dalam 200 ml. air yang mengandung 1 g NaOH fan 10 g KI.

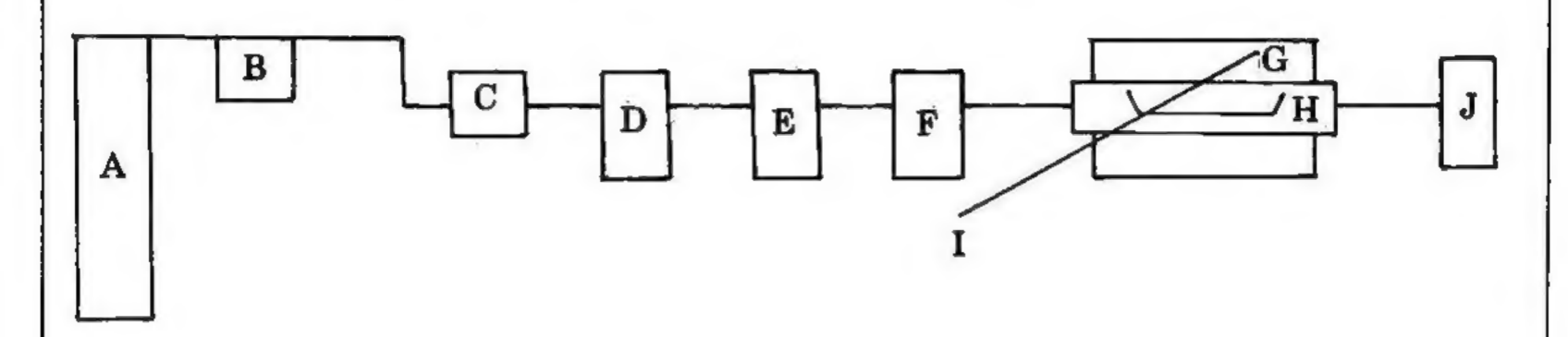
Kemudian encerkan dengan air sampai 1 liter dalam labu ukur. (1 ml. larutan KIO₃ 0,01 N ekuivalen dengan 0,00016 g belerang).

- Asam hidrogen klorida, HCl (3:197).

3.14.3. Peralatan

- Timbangan analitis.
- Gelas arloji.
- Pipet ukur : 10 ml, 50 ml.
- Labu ukur : 1 liter.
- Gelas piala : 250 ml, 400 ml.
- Buret 25 ml.
- Erlenmeyer 300 ml.

Skema peralatan yang digunakan adalah sebagai berikut:



- A = Tangkai oksigen.
- B = Pengatur tekanan.
- C = Keran pemutus dan penyambung aliran.
- D = Bejana berisi H₂ SO₄ pekat.
- E = Bejana berisi penyerap CO₂ dan Mg (ClO₄) anhidrous
- F = Flow meter.
- G = Dapur pemanas (Furnace type induksi).
- H = Tabung pembakaran.
- I = Sekoci.
- J = Peralatan absorpsi dan titrasi.

3.14.4. Prosedur.

- Atur suhu dapur pemanas (G) pada 1150 °C.
- Tambahkan 65 70 ml. HCl (3:197) ke bejana absorpsi (J) untuk menutup tabung outlet penyerap SO_2 (2,54 5,08 cm). Kemudian tambahkan 2 ml. larutan amilum iodida pada tabung penyerap SO_2 .
- Alirkan oksigen dari tangki oksigen (A) ke sistem dan tambahkan larutan
 KIO₃ 0,01 N sampai terbentuk warna biru.
- Catat pembacaan awal pada buret,
- Tutup aliran oksigen.
- Masukkan 0,5 1 g contoh ke dalam sekoci (I) yang sebelumnya sudah dipanaskan pada suhu 1150 °C, dan ratakan sepanjang sekoci.

- Tempatkan sekoci pada tabung pembakaran (H) dan panaskan pelan-pelan.
- Pijarkan contoh pada 1150 °C, dengan aliran oksigen ke tabung pembakaran pada kecepatan aliran sekitar 500 ml. per menit.
- Titrasi perlahan-lahan dan terus menerus dengan larutan KIO₃ 0,01 N sampai terbentuk warna biru. Hati-hati titrasi pada waktu mendekati akhir waktu pembakaran (8 10 menit).
- Titik akhir tercapai bila warna biru hilang dengan aliran oksigen.
- Catat pembacaan pada buret.

Blangko:

Dikerjakan dengan prosedur dan jumlah pereaksi yang sama.

3.14.5. Perhitungan:

Kadar Belerang (S) =
$$\frac{(A-B) \times 0,00016}{C} \times 100\%$$

Dimana:

A = volume larutan KIO₃ yang dibutuhkan untuk titrasi contoh, ml.

B = volume larutan KIO3 yang dibutuhkan untuk titrasi blangko, ml.

C = berat contoh yang digunakan, gram.



